## PCT



### DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 6: (11) Numéro de publication internationale: WO 95/29190 C07K 14/16, A61K 38/00 A1 (43) Date de publication internationale: 2 novembre 1995 (02.11.95) PCT/FR95/00528 (21) Numéro de la demande internationale: (81) Etats désignés: AU, CA, CN, JP, KR, NZ, brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, (22) Date de dépôt international: 21 avril 1995 (21.04.95) NL, PT, SE). (30) Données relatives à la priorité: Publiée 22 avril 1994 (22.04.94) 94/04895 FR Avec rapport de recherche internationale.

- (71) Déposant: INSTITUT PASTEUR [FR/FR]; 25-28, rue du Docteur-Roux, F-75724 Paris Cédex 15 (FR).
- (72) Inventeurs: HOVANESSIAN, Ara; 124, avenue du Général-Leclerc, F-92540 Bourg-la-Reine (FR). CALLEBAUT, Christian; 2 bis, rue de Nice, F-75011 Paris (FR). KRUST, Bernard; 7, rue de Madagascar, F-75012 Paris (FR), JACO-TOT, Etienne; 25, rue des Apennins, F-75017 Paris (FR). MULLER, Sylviane; 15, avenue de la Forêt-Noire, F-67000 Strasbourg (FR). BRIAND, Jean-Paul; 22, rue des Balayeurs, F-67000 Strasbourg (FR). GUICHARD, Gilles; 5, rue de l'Arc-en-Ciel, F-67000 Strasbourg (FR).
- (74) Mandataires: GUTMANN, Ernest etc.; Ernest Gutmann-Yves Plasseraud S.A., 3, rue Chauveau-Lagarde, F-75008 Paris (FR).

Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si de telles modifications sont

(54) Title: MULTIREPRESENTATION OF A PEPTIDE ANALOGUE OF THE DPPIV SUBSTRATE, ESPECIALLY OF THE KPR TYPE, TO INHIBIT THE ENTRY OF HIV IN CELLS

(54) Titre: MULTIREPRESENTATION D'UN ANALOGUE PEPTIDIQUE DU SUBSTRAT DE LA DPPIV, NOTAMMENT DE TYPE KPR, AFIN D'INHIBER L'ENTREE DU HIV DANS LES CELLULES

#### (57) Abstract

Molecule comprising a plurality of repeat patterns, especially of the KPR type, which are recognizable by an ectoprotein (on the cell surface) in particular by the CD26 receptor (also known as the DPPIV enzyme). Said patterns are all carried by a peptide matrix enabling their multiple presentation to the enzyme and having an affinity for the latter. Said molecule is the active ingredient of a composition inhibiting the entry of HIV in cells, in particular, for the treatment of a retrovirus-induced infection.

### (57) Abrégé

L'invention concerne une molécule comportant une pluralité des motifs répétés, notamment du type KPR, susceptibles d'être reconnus par une ectoprotéine (à la surface des cellules) notamment par le récepteur CD26 (encore appelé enzyme DPPIV) ces motifs étant tous portés par une matrice peptidique autorisant leur présentation multiple à l'enzyme et présentant une affinité pour celle-ci. Cette molécule constitue le principe actif d'une composition inhibant l'entrée de HIV dans des cellules, notamment pour le traitement d'une infection due à ce rétrovirus.

### UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT	Autriche	GB	Royaume-Uni	MR	Mauritanie
ΑU	Australie	GE	Géorgie :	MW	Malawi
BB	Barbade	GN	Guinée	NE	Niger
BE	Belgique	GR	Grèce	NL	Pays-Bas
BF	Burkina Faso	HU	Hongrie	NO	Norvège
BG	Bulgarie	IE	Irlande	NZ	Nouvelle-Zélande
BJ	Bénin	IT	Italie	PL	Pologue
BR	Brésil	JP	Japon	PT	Portugal
BY	Bélarus	KE	Kenya	RO	Roumanie
CA	Canada	KG	Kirghizistan	RU	Fédération de Russie
CF	République centrafricaine	. КР	République populaire démocratique	SD	Soudan
CG	Congo		de Corte	SE	Suède
CH	Suisse	KR	République de Corée	SI -	Slovénie
CI	Côte d'Ivoire	KZ	Kazakhstan	SK	Slovaquie
CM	Cameroun	LI	Liechtenstein	SN	Sénégal
CN	Chine	LK	Sri Lanka	TD	Tchad
CS	Tchécoslovaquie	LU	Luxembourg	TG	Togo
CZ	République tchèque	LV	Lettonie	TJ	Tadjikistan
DE	Allemagne	MC	Monaco	TT	Trinité-et-Tobago
DK	Danemark	MD	République de Moldova	UA	Ukraine
ES	Espagne	MG	Madagascar	US	Etets-Unis d'Amérique
FI	Finlande	ML	Mali	UZ	Ouzbekistan
.FR	France	MN	Mongolie	VN	Vict Nam
GA ·	Gabon		-		

## MULTIREPRESENTATION D'UN ANALOGUE PEPTIDIQUE DU SUBSTRAT DE LA DPPIV, NOTAMMENT DE TYPE KPR, AFIN D'INHIBER L'ENTREE DU HIV DANS LES CELLULES

La présente demande concerne des inhibiteurs de l'infection par un rétrovirus HIV, comportant un analogue peptidique du substrat de la DPPIV ou/et des motifs conservés dans la boucle V3 de la glycoprotéine d'enveloppe d'un rétrovirus du type HIV.

Le virus humain de l'immuno-déficience (HIV) est l'agent étiologique du syndrome d'immuno-déficience acquise (SIDA) et de troubles qui lui sont apparentés. Jusqu'à présent deux types distincts mais apparentés de rétrovirus, le type HIV-1 et le type HIV-2 ont été identifiés. L'infection des lymphocytes T CD4+, des monocytes et des macrophages par HIV, nécessite l'interaction des produits du gène env du virus avec le récepteur CD4 cellulaire (Klatzman D, et al. Nature 1984; 312:767-768).

Le gène env de HIV code pour une polyprotéine précurseur qui est clivée par une protéase cellulaire, conduisant à la production de glycoprotéines extracellulaires ou de surface (SU) et transmembranaires LE, et al.Immunol. Today 13:201-206). La protéine de surface, par le biais d'interactions non covalentes avec la protéine transmembranaire est exposée à la surface des cellules infectées ou à la surface des particules virales.

Le récepteur CD4 est une glycoprotéine composée d'une région extracellulaire amino-terminale contenant quatre domaines apparentés la famille immunoglobulines et d'une région carboxy-terminale les domaines transmembranaire cytoplasmique (Eiden et al). Le premier domaine aminoterminal de la molécule CD4 apparaît être le site principal de liaison des protéines de surface de HIV. En conséquence, cette liaison induit un changement de

conformation du complexe SU-TM (complexe formé par les glycoprotéines surface et de transmembranaires) permettant l'interaction du domaine amino-terminal transmembranaire avec la membrane cellulaire, causant ainsi la fusion des membranes virale et cellulaire (Marsh M, et al Immunol. Today 1988 ; 8:369-371) ; Eiden LE et al. Immunol. Today 1992 ; 13:201-206 ; Putney S. et al TIBS 1992 ; 17:191-196). Cependant avant la fusion, la protéine de surface pourrait subir une modification par protéolytique, qui dans le cas de la protéine de surface de HIV-1 (GP120) semble -même si la preuve directe n'en a pas encore été rapportée- avoir lieu au niveau du troisième domaine variable, communément appelé "boucle V3", c'est-à-dire le domaine principal de neutralisation (PND) (Moore JP, et al AIDS 1991 ; 5:S21-S33).

Différentes observations ont jusqu'à présent permis de penser que la boucle V3 joue un rôle critique dans l'infection par HIV-1:

- 1) Des anticorps neutralisants produits naturellement chez des patients séropositifs pour HIV-1 sont principalement dirigés contre la boucle V3 (Goudsmit J, et al. Proc. Natl. Acad. Sci. USA 1988; 85:4478-4482),
- 2) Des anticorps monoclonaux spécifiques de la boucle V3 n'affectent pas la liaison de la gp120 au récepteur CD4 mais bloquent le processus de fusion (Kinney-Thomas E, et al. AIDS 1988; 2:25-29);
- 3) Des mutations dans la boucle V3 génèrent des virions dont le caractère infectieux est réduit (Grimaila RJ, et al. J. Virol. 1992 ; 66:1875-1883) ;
- 4) Des mutations dans la boucle V3 modifient le tropisme cellulaire (Chesebro B, et al. J. Virol. 1992; 66:6547-6554) et suscitent une modification dans le phénotype de HIV en tant que virus induisant un syncytium ou n'induisant pas un syncytium (De Jong JJ, et al. J. Virol. 1992; 66:6777-6780).

WO 95/29190 PCT/FR95/00528

. 3

La boucle V3 contient de 35 à 41 acides aminés dont les cystéines aux deux extrémités sont reliées, par un pont disulfure formant une boucle. La boucle V3 contient des résidus basiques conservés et en outre la séquence à proximité des cystéines liées, est similaire dans la plupart des isolats. (Clements GJ, et al. AIDS Res. Hum. Retroviruses 1991 ; 7:3-16). Par conséquent, il semble qu'il existe une pression de sélection pour conserver les séquences spécifiques dans la boucle V3. Les anticorps monoclonaux dirigés contre des peptides (15-mer) représentant le sommet ("crown") de la boucle V3 ont la capacité de neutraliser HIV-1 (Langedijk JPM, et al. J. Gen. Virol. 1991 ; 72:2519-2526), cela suggère que les résidus d'acides aminés du sommet de la boucle sont impliqués dans les interactions fonctionnelles de la boucle V3.

Jusqu'à présent aucune preuve directe n'a pu être établie concernant le fait que le clivage de la boucle V3 serait essentiel pour l'infection par HIV, bien que la gp120 purifiée ait pu être clivée en fragments de 50 et 70 kDa par différentes protéases : la trombine et la tryptase clivent le site tryptique (GPGR + AFVT), alors que la cathepsine E clive un site chymotrypsine-like (GPGRAF + VT) (Clements GJ, et al. AIDS Res. Hum. Retroviruses 1991 ; 7:3-16).

Les inventeurs se sont intéressés à une séquence particulière de la boucle V3 de la glycoprotéine de surface de l'enveloppe du rétrovirus HIV-1, distincte de celles qui ont fait l'objet d'expériences dans l'art antérieur, et aux séquences correspondantes des rétrovirus HIV-2 et SIV. Ils ont observé qu'un très grand nombre d'isolats identifiés de HIV, notamment HIV-1 (plus de 90%) présentent un motif peptidique constitué par la séquence d'acides aminés Gly-Pro-Gly (Glycine - Proline - Glycine ou selon le code à une lettre GPG) et plus particulièrement un motif Gly-Pro, conservé. Ce motif GP ou GPG reste en outre inchangé in

vivo pendant plusieurs années chez des individus infectés par HIV-1, alors que d'autres substitutions apparaissent dans la boucle V3 (Holmback et coll. J. Virol. 1993, 67:1612-1619).

De plus, l'ensemble des isolats identifiés de HIV-1, HIV-2 et SIV présentent à l'extremité N-terminale de la boucle V3 un motif dipeptidique conservé RP (Arginine - Proline). Par ailleurs, pour HIV-2 et SIV, on trouve aussi un motif dipeptidique conservé RP (Arginine-Proline) ou KP (Lysine- Proline), à l'extrémité C-terminale de la boucle V3. Par ailleurs, pour SIV MND, on trouve aussi un motif dipeptidique EP (Acide glutamique - Proline) dans la boucle V3.

おいか 100mm 100mm

En dehors de la boucle V3, dans le cas de HIV-1, on trouve plusieurs motifs conservés, par exemple les séquences IPI (Isoleucine-Proline-Isoleucine), GPC (Glycine-Proline-Cystéine), PPG (Proline-Proline-Glycine), situés respectivement aux acides aminés 185 et 208, de SU et 411 de TM, par rapport à la séquence consensus de Myers et al (1992).

inventeurs ont démontré qu'une protéine cellulaire de surface interagit avec les glycoprotéines de l'enveloppe de HIV ou de SIV, en particulier au niveau de la boucle V3 et est susceptible de la cliver. Ce clivage aurait lieu en un site non identifié comme tel jusqu'à la présente invention. La protéine cellulaire de surface est la dipeptidyl peptidase IV (DPPIV) également appelée antigène ou récepteur CD26 (Barclay AN, et al. (1993). Facts book. London: Harcourt Brace Jovanich). Dans la littérature, DPPIV/CD26 est également appelée : DPIV, SGP-115/107, Tal et Tal03. La DPPIV est une protéase de surface cellulaire (EC 3.4.14.5) qui possède en général une activité d'exopeptidase et dans certaines conditions une activité d'endopeptidase (Nagatsu T, et al. Anal. Biochem. 1976; 74:466-476 - Kudo M, et al J.

Biochem. 1985 97:1211-1218 - Kenny AJ, Biochem. J. 1976 155:169-182). Son activité enzymatique peut être testée par le clivage dipeptides synthétiques couplés au substrat chromogène p-nitroanilide (para-nitroanilide), ces peptides ayant une séquence X-Pro-p-nitroanilide, pour produire un peptide X-Pro et de la p-nitroaniline (Nagatsu T, et al. Anal. Biochem 1976 ; 74:466-476) X pouvant être un résidu acide aminé, notamment Glycine (Gly), Alanine (Ala), Lysine (Lys), Arginine (Arg), Acide Glutamique (Glu), Acide Aspartique (Asp) ou même Proline (Pro).

L'antigène CD26 est largement exprimé sous la forme d'une glycoprotéine transmembranaire de 110 à 120 kDa, qui est identique à la sérine protéase de surface cellulaire appelée dipeptidyl peptidase IV. Cette enzyme qui est généralement considérée comme exopeptidase, clive des dipeptides dans la partie amino-terminale de substrats polypeptidiques, dès lors que l'avant-dernier résidu est un résidu proline ; c'est-à-dire que cette enzyme permet le clivage de X-P-polypeptide, P étant un résidu Proline, lorsque X est un acide aminé N-terminal libre (Kudo M, et al. J. Biochem. 1985 ; 97:1211-1218). En outre, la DPPIV a été décrite comme capable de catalyser "endopeptidase-like", après un motif dipeptidique "GPlike" au sein de peptides synthétiques (Kenny AJ, et al. Biochem. J. 1976; 155:169-182) et de se fixer au collagene (Beauvois B, et al. I. Marcel Dekker (Eds.) New York, 1991). La DPPIV lie le collagène mais cette liaison de la DPPIV au collagène n'affecte pas son activité enzymatique (Hanski C, et al. Exp. Cell Res. 1988 ; 178:64-72), suggérant ainsi l'existence de sites. d'accrochage et catalytique dans différents domaines de DPPIV/CD26.

La DPPIV est une glycoprotéine comportant plusieurs chaînes oligosaccharidiques liées à des résidus N. La séquence hydrophobe près de l'extrémité

amino-terminale (peptide signal) de cette ectoenzyme, fonctionne comme un domaine d'ancrage à la membrane, les 6 acides aminés N-terminaux formant un domaine cytoplasmique et l'extrémité carboxy-terminale de la protéine constituant le domaine extracellulaire (Ogata S, et al. J. Biol. Chem. 1989 ; 264:3596-3601 - Hong W, et al. J. Cell Biol. 1990 ; 111:323-328). Cette enzyme existe dans une grande variété de tissus y compris dans des organes lymphoïdes et non-lymphoïdes (Gorrel MD, et Immunol. 1991 ; 134:205-215). Elle est exprimée sur les membranes apicales de cellules épithéliales (bordures brosse en et surfaces canaliculaires), endothéliales, certains lymphocytes T, des cellules folliculaires dendritiques et macrophages (Gorrel MD, et al Cell. Immunol. 1991; 134:205-215 - McCaughan et al. 1990 Hepatology 11, 547-558. - Sannes PL, et al J. Histochem. Cytochem. 1983 ; 31:684-690). L'activité enzymatique a été détectée sur différentes lignées cellulaires humaines d'origine T et B, de même que sur des monocytes du sang périphérique (Beauvois B, et al. I. Marcel Dekker (Eds.) New York, 1991). L'expression de DPPIV/CD26 est faible dans les lymphocytes T au repos, mais elle augmente considérablement après leur activation; pour cette raison, DPPIV/CD26 est considéré comme antigène d'activation des lymphocytes T.

On utilisera indifféremment les expressions DPPIV ou CD26 dans la suite du texte.

L'identification d'un nouveau mécanisme impliquant le récepteur CD26 comme médiateur de l'infection chez l'homme par un rétrovirus du SIDA, et plus particulièrement son implication dans l'entrée du rétrovirus dans les cellules telles que les lymphocytes T, les monocytes et les macrophages, permet de définir de nouveaux moyens pour lutter contre l'infection par un rétrovirus HIV ou SIV, et en particulier donne accès

à de nouveaux inhibiteurs de l'infection des cellules par le rétrovirus.

Les inventeurs ont plus particulièrement montré que la DPPIV est un co-récepteur pour HIV, qui est susceptible de lier la boucle V3, et/ou d'autres régions dans les glycoprotéines de l'enveloppe virale SU et TM. Cette étape concernant l'interaction du complexe SU/TM avec DPPIV/CD26 est essentielle pour la pénétration de HIV dans les cellules T CD4.

L'invention a donc pour objet des inhibiteurs de l'infection par un rétrovirus HIV, comportant une pluralité de motifs susceptibles d'être reconnus par une ectoprotéine (à la surface des cellules) notamment par le récepteur CD26 (encore appelé enzyme DPPIV) ces motifs étant tous portés par une matrice peptidique ou non autorisant leur présentation multiple à l'enzyme. Dans ce qui suit, il sera fait référence à l'ensemble de ces motifs ainsi présentés à l'enzyme sous l'expression "motifs répétés".

La matrice permettant la présentation multiple d'un motif choisi, est définie par rapport à sa capacité à rendre accessible le susdit motif.

Il est important de remarquer que l'expression "peptidique(s)", telle qu'utilisée dans le présent qu'il s'agisse des "motifs répétés peptidiques" ou de la "matrice peptidique", s'entend comme couvrant tant des molécules purement peptidiques (en tant qu'elles sont à base de résidus d'acides aminés naturels) que des molécules dérivées précédentes par remplacement de tout ou partie de ses résidus d'acides aminés naturels par des optiques de ces acides aminés naturels ou même par des groupes "non peptidiques" (conduisant par exemple à des "pseudo-peptides"), des lors que ces remplacements n'entraînent pas une altération sensible des propriétés pertinentes desdits motifs répétés (notamment leur capacité à être reconnus par l'enzyme DPPIV) ou de la

matrice (notamment capacité de présentation desdits motifs répétés à l'enzyme).

Selon un premier mode de réalisation des produits de l'invention la matrice peptidique portant les "motifs répétés" contient des résidus d'acides aminés possédant une fonction réactive non engagée dans une liaison peptidique avec des résidus voisins d'acides aminés, ces fonctions réactives intervenant dans la fixation desdits motifs répétés sur cette matrice. De préférence, la matrice peptidique comprend des résidus d'acides aminés de type lysine (K), les susdits motifs répétés étant alors greffés sur les groupes epsilonamino d'une partie au moins de ces résidus lysine.

D'autres résidus d'acides aminés peuvent également être mis en oeuvre pour le greffage des susdits motifs répétés, tels que l'arginine ou encore des résidus glutamyle qui porte une fonction carboxyle non engagée dans les liaisons peptidiques avec d'autres acides aminés de la matrice.

La matrice peut être synthétique et par conséquent préparée par synthèse chimique notamment en utilisant la synthèse en phase solide telle que décrite par Merrifield.

Une première molécule intéressante dans le cadre de la réalisation de l'invention est par exemple caractérisée en ce que la matrice peptidique comprend l'enchaînement d'acides aminés suivant : K X<sub>1</sub> K X<sub>2</sub> X<sub>3</sub> dans lequel X<sub>1</sub> est, de préférence, la lysine, la valine, l'alanine ou l'acide glutamique ou l'isoleucine, X<sub>2</sub> et X<sub>3</sub> représentent la glycine ou la proline et sont différents l'un de l'autre.

Les motifs répétés peuvent dans ce cas être liés aux fonctions ¿-amino des résidus lysine, notamment par des liaisons peptidiques, et peuvent être présentés dans un même plan ou au contraire dans des plans différents. De même ces motifs peuvent être liés du

même côté de la matrice par rapport au résidu lysine ou de façon opposée.

Le résidu d'acides aminés  $X_1$  peut, le cas échéant, être supprimé.

D'autres matrices peptidiques intéressantes pour la réalisation des molécules de l'invention, comprennent un enchaînement d'acides aminés choisi parmi les séquences suivantes

K X<sub>1</sub> K G P K X<sub>1</sub> K K G P K  $X_1$  K G P K  $X_4$  KK  $X_1$  K G P K  $X_4$  K G C, K X, K G G K X4 K G C, K K K X<sub>1</sub> K G P  $K \quad X_1 \quad K \quad P \quad G$ K X<sub>1</sub> K K P G K X<sub>1</sub> K K G  $K \quad X_1 \quad K \quad P \quad G \quad K \quad X_4 \quad K$ K K K X, K P G K  $X_1$  K  $X_4$  K  $X_1$  K

K  $X_1$  K  $X_4$  K  $X_1$  K G C dans lesquels  $X_1$  est facultatif et peut être la lysine, la valine, l'alanine, l'acide glutamique ou l'isoleucine et  $X_4$  est facultatif et peut être l'acide glutamique, la valine, l'alanine ou l'isoleucine.

Ces matrices permettent la présentation de l'espace selon des configurations variées des motifs répétés.

La présence d'un résidu C à l'extrémité COOHterminale, et/ou de résidus G et C au niveau de la matrice permet le couplage spécifique éventuel à une structure de type "carrier" ou à des liposomes. Ainsi les motifs répétés peuvent être liés au résidu lysine suivant un plan, certains se trouvant le cas échéant perpendiculaires les uns par rapport aux autres ou de chaque côté de la matrice.

De préférence, les acides aminés contenus dans la matrice peptidique sont sous la forme dextrogyre.

Selon un mode de réalisation avantageux de l'invention, les liaisons peptidiques entre les acides aminés de la matrice sont modifiées notamment pour améliorer leur résistance à l'hydrolyse par les protéases in vivo.

Le nombre de motifs répétés liés au résidus lysine de la matrice peut varier considérablement.

Ce nombre peut être déterminé en fonction du nombre de résidus lysine présents sur la matrice peptidique et peut être adapté de façon à optimiser leur capacité à inhiber l'entrée du virus dans les lymphocytes in vivo, et en tenant compte de l'influence de la présence d'un nombre accru de motifs sur l'éventuelle toxicité in vivo des molécules ainsi obtenues. Avantageusement, le nombre de motifs répétés présentés par la matrice est compris entre 2 et 8, de préférence entre 4 et 6 motifs, par exemple 5 motifs.

Le cas échéant, il sera tenu compte du nombre d'acides aminés contenus dans le motif répété pour déterminer le nombre de motifs liés à la matrice peptidique.

Les modifications des liaisons entre les acides aminés des motifs répétés et/ou de la matrice peptidique peuvent être de différentes natures. Une modification appropriée peut être réalisée au niveau de la liaison peptidique, afin d'empêcher le clivage de cette liaison et donc afin de diminuer ou de supprimer la sensibilité aux peptidases.

Les techniques habituelles de modification des liaisons peptidiques peuvent être mises en oeuvre.

On citera notamment sans caractère limitatif les modifications de la liaison peptidique -CONHconduisant à formation d'une la liaison réduite (CH<sub>2</sub>NH), rétro inverso (NHCO), méthylène-oxy (CH<sub>2</sub>-O), thiométylène carba  $(CH_2-S)$ , (CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>), cétométhylène (CO-CH<sub>2</sub>), hydroxyéthylène (CHOH-CH<sub>2</sub>) ou Aza (N-N).

Le cas échéant on pourra préférer l'utilisation dans le cadre de l'invention des énantiomères D plûtot que des molécules ayant une configuration L.

Les motifs répétés préférés utilisés pour réaliser les molécules de l'invention devront renfermer au moins deux et avantageusement trois charges positives que l'on pourra choisir parmi les possibilités suivantes :

- le groupement  $\alpha$ , NH<sub>2</sub> du motif
- le groupement  $\alpha$ , NH<sub>2</sub> de l' $\alpha$  aminohexanoic acid
- le groupement  $\epsilon$  aminé de la lysine et le groupement  $\delta$  aminé de l'ornithine et plus généralement les groupements  $\alpha$ ,  $\beta$ ,  $\gamma$ ,  $\delta$  et  $\epsilon$  aminés (acide  $\alpha$ ,  $\gamma$  diaminobutyrique; acide  $\gamma$ ,  $\beta$  diamino propionique)
- le groupement guanidino de l'arginine.

Avantageusement ces deux charges seront séparées par au moins un résidu acide aminé neutre tel que Gly, Pro, Ala. Les motifs auront par exemple pour séquence, RP, KP, PK, PR, RK, KR, KPR, RPK, PKR, PRK, KER, KGQ, KGR, RPR, RPG, AHxPR, pyrKR, RPGR, KPGR, KPRG, GPGR, IPIG, GPGRAF, KRPGNK, RPGNK, KRPRQ, KPRQAG

Les séquences ci-après désignées sont décrites au moyen du code dit à une lettre utilisé pour désigner les acides aminés selon le tableau suivant :

Code à une lettre	Acide Aminé
, A	Alanine
R	Arginine
N	Asparagine
D	Acide Aspartique
С	Cystéine
Q	Glutamine
E	Acide Glutamique
G	Glycine .
н	Histidine -
Ţ	Isoleucine
L	Leucine
ĸ	Lysine
М	Méthionine
F	Phényalanine
P	Proline
S	Sérine
T	Thréonine
W	Thryptophane
Y	Tyrosine
v	Valine
AHx	Acide α aminohexanoique
pyr	Acide pyroglutamique
Pour les besoins de	cette description on a eu (ou aura
encore) recours au "code	

X N'importe quel acide aminé ou un acide aminé variable

Une molécule particulièrement préférée (ne faisant intervenir que des "vraies" liaisons peptidiques) pour la réalisation de l'invention répond à la formule suivante:

	R	R	R	R
	P	P	P	P
5 (KPR) TASS	K	K	K	K
	1	Ī	1	1

### RPK-KKKGPKEKGC

Selon une variante, les motifs répétés liés aux résidus lysine de la matrice peptidique peuvent être semblables ou de nature différente.

Ainsi on pourra tenir compte dans le choix des motifs répétés liés à la matrice peptidique des variations de la séquence de la boucle V3 de différents isolats du rétrovirus HIV.

De plus, ces motifs répétés peuvent être choisis de façon telle qu'ils comprennent à la fois un épitope B et un épitope T de la glycoprotéine externe d'enveloppe d'un rétrovirus HIV.

Selon une autre variante de réalisation de l'invention, la molécule est caractérisée en ce que la matrice peptidique est remplacée par une molécule fonctionnellement équivalente choisie parmi les polyamines, par exemple le Tris (2-aminoethyle) amine ou des dendrimères (R. Wolf, Fréquence Chimie p. 13-17, Molécules de grande taille).

L'invention a par ailleurs pour objet une composition susceptible d'inhiber l'infection due à un rétrovirus humain de type HIV, notamment de type HIV-1 ou HIV-2, caractérisée en ce qu'elle comprend à titre de principe actif, une molécule ci-dessus définie.

Une telle composition est en particulier définie par sa capacité à inhiber l'interaction entre le récepteur cellulaire CD26 (DPPIV) et la glycoprotéine externe d'enveloppe d'un rétrovirus du type HIV, cette interaction manifestant l'incapacité alors acquise par le rétrovirus à pénétrer dans les lymphocytes CD4, comme l'atteste l'absence de formation de syncitia et d'induction de l'apoptose, comme on l'observe dans des cultures témoins. Il y lieu de noter que le mécanisme

d'action des inhibiteurs selon l'invention ne fait normalement pas intervenir une inhibition de l'activité enzymatique de la DDPIV, laquelle n'est normalement pas affectée.

L'invention vise également l'utilisation d'une molécule telle que définie précédemment pour la préparation d'un médicament pour le traitement d'une infection dûe à un rétrovirus humain de type HIV, notamment en empêchant la fusion de membranes cellulaires.

D'une façon générale, entrent dans le cadre de l'invention une composition pharmaceutique caractérisée en ce qu'elle comprend à titre de principe actif une molécule telle que définie ci-dessus.

Cette composition pharmaceutique peut être utilisée pour le traitement ou la prévention de l'infection par le rétrovirus HIV, notamment en tant que composition immunogène notamment en tant que vaccin.

D'autres caractéristiques et avantages de l'invention apparaissent dans les exemples et les figures qui suivent.

### Exemples:

On connaît dans l'état de la technique molécules du type TASP (template assembled synthetic développées protein) pour transférer caractéristiques spécifiques d'une enzyme à des molécules facilement accessibles et ainsi construire de nouvelles protéines et enzymes (Mutter M. Angew. Chem. Int. Ed. Engl. 24 (1985) 639-653).

Sur cette base, une construction a été définie et synthétisée, que l'on a appelée molécule TASS (en anglais, "template assembled synthetic substrate").

Dans une molécule de ce type, la matrice est utilisée pour former une région d'ancrage covalent d'un peptide (par exemple le peptide K-P-R) qui inhibe, en temps que monomère à une molarité relativement forte (10 mM), l'entrée de HIV dans les cellules CD4+.

## a) Structure de la molécule

RRRR

PР PP

K K K K

1 1 11

### RPK-KKKGPKEKGC

## b) Réactifs chimiques

Le dichlorométhane (DCM) et l'acide trifluoroacétique (TFA) ont été obtenus sous forme redistillée auprès de Neosystem (Strasbourg, France). Le N, N-diméthylformamide (DMF) et diisopropyléthylamine (DIEA) ont été achetés auprès de SDS (Peypin, France).

tert-butyl-methyl-ether (MTBE), le benzotriasolyl-oxy-tris(diméthylamino)-phosphonium hexafluorophosphate (réactif BOP) hydroxybenzotriazole (HOBt) proviennent de Fluka (Mulhouse, France). Les acides aminés protégés proviennent de Neosystem (Strasbourg, France). résine PAM Boc Cys (4 Me Bzl) vient de A.B.I. (Roissy, France). Le fluorure d'hydrogène provient de Prodair (Strasbourg, France).

## c) Assemblage de la matrice

Boc Boc Boc Boc 10 9 8 7 6 5 4 3 2 1

Boc K K K G P K E K G C - PAM Résine

O-CHX 4-MeBzl Clz

L'assemblage de la chaîne peptidique protégée a été réalisé en utilisant la méthode de synthèse en phase solide selon Merrifield (1963, J. Am. Chem. Soc. 85, 2149-2153) avec un synthétiseur peptidique à canon

multiple travaillant en mode semi-automatique (Neimark, J. et Briand J.P. (1993) Peptide Res., 6,219-228). Cent soixante mg (0,1 mmole) de résine PAM Boc Cys (4-MeBzl) (substitution 0,6 meg/g) ont été placés dans récipient de réaction de 20 ml. La déprotection du groupe protecteur Boc a été réalisée dans 60% de TFA dans du DCM pendant 30 min, puis la résine a été lavée deux fois avec du DCM et trois fois avec 5 ml de DMF. Les acides aminés 2 à 9 utilisés pour construire la matrice ont été protégés en position  $\alpha$ -amino avec un groupe Fmoc. Les groupements protecteurs de chaîne latérale utilisés étaient : le cyclohéxyle ester (Glu 4), le chlorobenzyloxycarbonyle (Lys 9), butyloxycarbonyle (Lys 3, 5, 8). La lysine en position 10 a été introduite sous forme d'un dérivé Boc Lys Boc. Le cycle utilisé pour l'incorporation de chaque dérivé d'acide aminé est le suivant :

Etape	Réactif	Durée de l'étape	Volume
Déprotection	25% pipéridine / DMF	3 x 4 min	5 ml
Rinçage	5 x DMF	5 x 15 sec	5 ml
Couplage	Fmoc acide aminé 5 eq BOP 5 eq HOBt 5 eq DIEA 10 eq		2 ml
Rinçage	3 x DMF	3 x 15 sec	5 ml

Le contrôle avec le test à la ninhydrine a montré que tous les couplages étaient complets en 20 min et aucun recouplage n'a été nécessaire.

# d) Assemblage multiple du tripeptide KPR sur la matrice

Les groupes protecteurs Boc de la résine PAM de la matrice ont été clivés dans 60% de TFA/DCM pendant 1 min (prélavage) et 30 min, puis la résine a été lavée

avec du DCM et du DMF. La nouvelle substitution de la résine était de 3 meg/g (0,5 mmole de groupes aminés récipient de réaction). L'élongation des chaînes peptidiques a été obtenue en utilisant 4 eq en exces de Fmoc Arg (Pmc), Fmoc Gly et Fmoc Lys (Boc). Le temps de déprotection des groupes de protection Fmoc a été élevé à 3 x 7 min dans 25% d'un mélange pipéridine/DMF. A la fin de la synthèse et après la dernière étape de déprotection, la résine a été lavée avec du DCM et séchée sous azote. Les protecteurs Pmc et Boc des dérivés de l'arginine et de la lysine ont ensuite été clivés avec le réactif de King (King, D. Field, C. et Fields, G. (1990). Int. J. Pept. Protein Res. 36, 255-266) pendant 2h30 et la résine a été lavée à nouveau avec du DCM et séchée sous un flux d'azote.

# e) Clivage final en présence de fluorure d'hydrogène

Le peptide fixé à la résine (620 mg) finalement obtenu a été testé avec 10 ml de HF et 1 ml d'anisol à 0°C pendant 45 min. Après le retrait du fluorure d'hydrogène sous vide, la résine a été lavée avec de l'éther et le peptide a été élué avec 8 ml de TFA pur et précipité à nouveau avec du MTBE. Après centrifugation, le culot de centrifugation a été dissous dans 10 ml d'eau et lyophylisé.

## f) Analyse et purification de la molécule

L'homogénéité du produit final a été vérifiée au moyen d'une étape analytique sur une colonne en phase inverse du type Cl8 nucléoside (150  $\times$  4,6 mm) en utilisant un système tampon TEAP. Le gradient linéaire détecté à 201 nm était de 1 à 21% en 20 min.

Après lyophilisation, 190 mg de la molécule ont été obtenus. 100 mg ont été utilisés pour les expériences d'inhibition, 20 mg ont été utilisés pour être couplés à des liposomes et 70 mg ont été fortement purifiés sur une colonne Delta pak C18.

## Activité biologique de la molécule 5(KPR) TASS

# <u>a) Effet de la molécule 5(KPR)TASS sur l'activité DPP IV</u>

cet essai, l'activité mettant l'affinité de cette molécule pour que l'enzyme DPPIV n'interfère pas sensiblement avec l'activité enzymatique de la DDPIV, contrairement à l'inhibiteur (ALBA 2) connu pour inhiber cette activité et utilisé à fins de comparaison, comme en témoignent les résultats des essais comparatifs qui suivent et qui permettent l'appréciation de leurs effets respectifs sur cette activité. Ces effets ont été mesurés par étude du clivage de GP-pNA dans un tampon peptidase, dans les conditions expérimentales décrites Callebaut et al, 1993, Science, 24 Dec. appliquées à une lignée de cellules T humaines, CEM, infectée par le virus HIV-1 LAI, et ce en présence de la molécule 5(KPR) TASS et de l'inhibiteur ALBA 2. Les résultats de ces essais apparaissent dans le tableau suivant, relatif aux Valeurs de  $IC_{50}$  des inhibiteurs peptidiques testés, sur l'activité DPP IV

\* Peptide Concentration inhibitrice à 50% Enzyme solubilisée Enzyme à la surface des cellules KPR 0,2 mM 10 mM 5(KPR)TASS 1 mM 5 - 10 mM ALBA 2 0,2 M 1 M 

ALBA 2 : Lys(Z(NO2)-pyrrolidid HCL

K: Lys; P: Pro; R: Arg

Comparé à ALBA 2, la molécule 5(KPR)TASS est 5 000 à 10 000 fois moins active pour l'inhibition de l'activité DPP IV.

# b) Inhibition de l'entrée de HIV-1 par la molécule 5(KPR) TASS

L'entrée de HIV-1 LAI a été testée par infection de cellules CEM pendant 1 h. Le virus extracellulaire a été éliminé par traitement avec la trypsine et l'internalisation de HIV a été suivie en testant la concentration de p25 (Callebaut et al, 1993, précité).

Inhibition de l'entrée de HIV par 5 (KPR) TASS

Peptide	p25 internalisée pg/10 <sup>5</sup> cellules	% Inhibition
Aucun	280	_
KPR 5 mM	156	44
KPR 10mM	45	84
5 (KPR) TASS 10	μ <b>M</b> 175	38
5 (KPR) TASS 25	μM 111	60
5 (KPR) TASS 50	μΜ 53	81
5 (KPR)TASS 100	μΜ 27	90
5 (KPR)TASS 200		> 99
Héparine 100 μg	/ml < 1	> 99

Conclusion : la molécule 5 (KPR) TASS est un inhibiteur puissant de l'entrée de HIV. La valeur de la IC $_{50}$  est d'environ 10  $\mu$ M. Ainsi comparé au monomère KPR, 5 (KPR) TASS est 500 fois plus actif. On notera que à 200  $\mu$ M de 5 (KPR) TASS, l'activité enzymatique DPP IV n'est pas affectée du tout.

Ces résultats sont à rapprocher de ceux qui ont été rapportés par Schön et coll. 1991, qui ont constatés que le puissant inhibiteur de l'activité enzymatique de la DDP-IV que représente l'ALBA-2 n'inhibe pas la fonction de la CD26 au cours de l'activation des cellules T.

# c) Inhibition de l'infection par HIV-1 par 5 (KPR) TASS

Des cellules CEM ont été incubées (37°C, 30 min) avec différentes concentrations (200, 100, 50, 25 et 5  $\mu$ M) de 5 (KPR) TASS avant l'infection avec HIV-1 LAI. Les cellules infectées en présence de l'inhibiteur ont ensuite été cultivées pendant 4 jours et la production de virus a été testée en suivant la concentration de p25 dans le surnageant de culture. La production de HIV a été inhibée de façon considérable par la molécule 5 (KPR) TASS cette et inhibition était dépendante de la dose : plus de 90 % d'inhibition à 20  $\mu$ M et autour de 50 % d'inhibition à 5 à 10  $\mu$ M. Comme la production du virus était inhibée par 5 (KPR) TASS, la formation de syncytia était également inhibée.

## d) 5 (KPR) TASS inhibe la formation de syncytia

Pour démontrer l'effet de 5(KPR) TASS sur la formation syncytia, les cellules CEM ont été d'abord infectées avec HIV-1 LAI avant l'addition différentes concentrations de 5 (KPR) TASS. La production de virus et la formation de syncytia ont été suivies à 4 jours après l'infection. Comme la molécule 5 (KPR) TASS était ajoutée après l'infection (c'est à dire après l'entrée de HIV cellules), la production de virus n'était affectée. Cependant la formation de syncytia était complètement inhibée à 200  $\mu\text{M}$ , était inhibée à 75% à 100  $\mu$ M et à 50% avec 50  $\mu$ M de 5 (KPR) TASS.

Ces résultats confirment que 5(KPR)TASS est un inhibiteur de l'entrée, comme cela a été démontré dans la section c (c'est-à-dire en inhibant la fusion des

membranes virales et cellulaires) et montrent de plus que 5(KPR)TASS est aussi un inhibiteur de la formation de syncytia en empêchant la fusion des membranes des cellules infectées avec des cellules voisines.

# e) La molécule 5 (KPR) TASS n'a pas d'effet toxique sur la croissance cellulaire

Le nombre de cellules CEM ayant poussé en l'absence ou en présence de 100  $\mu M$  de 5 (KPR) TASS était comparable après 3 trois jours de culture.

# f) Inhibition de l'infection par HIV-2 et SIV

Les cellules (CEM clone 13 ; CEM 174, HUT 78) ont été incubées (37°C, 30mn) avec différentes concentrations (80, 40, 20 et 10  $\mu$ M) de 5 (KPR) TASS avant l'infection avec HIV-2 ROD, HIV-2 EHO ou SIV Les cellules infectées en présence dе l'inhibiteur ont ensuite été cultivées pendant 4 jours et la production de virus a été testée en observant l'activité de la transcriptase inverse dans surnageant de culture. La production de HIV-2 et SIV a été inhibée de façon considérable par la 5 (KPR) TASS. Les doses d'inhibition à 50 % ont été estimées environ à 10-20  $\mu$ M de la 5(KPR)TASS.

# g) 5(KPR) TASS inhibe l'induction de la mort cellulaire ou l'apoptose

Des cellules chroniquement infectées par le HIV-1 (par exemple, les cellules H9/IIIB; Resnick et al., 1986, K. Infect. Dis. 154, 1027-1030) à cause de l'expression du complexe gp120/gp41 des glycoprotéines d'enveloppe de HIV, peuvent être utilisées en tant que cellules effectrices pour induire l'apoptose dans des lymphocytes CD4+ (par exemple, les cellules MOLT-4T4). En l'espace d'une vingtaine d'heures, de la coculture des cellules H9/IIIB dans MOLT-4-T4,

l'apoptose est détectée dans les cellules MOLT-4 (Laurent-Crawford et al. 1992, in "Retrovirus of Human AIDS and Related Diseases, pp.35-41, VIIè Colloque des Cent Gardes). 5(KPR) TASS à une concentration de 50-100  $\mu$ M est capable d'inhiber complètement l'induction de la mort cellulaire ou l'apoptose dans les cellules MOLT-4.

# h) Des inhibiteurs de l'activité DPP IV ne sont pas nécessairement inhibiteurs de l'entrée du VIH

(H-Lys-[Z(NO<sub>2</sub>)]-pyrrolidide) ALBA est un inhibiteur puissant de l'activité DPP IV (Schön et coll., 1991, Biol. Chem. Hoppe-Seyler, 372, 305-311). L'activité de la DPP IV à la surface des cellules est inhibée à 90 % à 20  $\mu\text{M}$  et à 50 % à 1  $\mu\text{M}$ . Contrairement à cette inhibition de l'activité enzymatique de la DPP IV, ALBA 2 n'exerce un effet ni sur l'entrée du VIH, ni sur la formation de syncytia, ni sur l'induction de l'apoptose, même à une concentration de 50 μM. La concentration de 100 µM est toxique pour les cellules. Au contraire, la molécule 5(KPR)TASS, qui n'exerce qu'un faible effet sur l'activité DPP IV, bloque considérablement l'infection des cellules par le VIH.

中一人 医克勒氏氏病 医阴道

Inhibiteur	(IC <sub>50</sub> )	(IC <sub>50</sub> )	
i <del>.</del>	Activité DPP IV	Inhibition de l'entrée	
ALBA 2	1μΜ	pas d'effet à 50μM	
5 (KPR) TASS	5 mM	5 <i>μ</i> Μ	

 $IC_{50}$ : dose de l'inhibiteur nécessaire pour une inhibition égale à 50 %

Ces résultats suggèrent que l'activité catalytique de DPP IV/CD26 n'est pas nécessaire pour son fonctionnement dans l'infection des cellules par le VIH. Par ailleurs, la molécule 5(KPR)TASS qui n'affecte pas l'activité à des concentrations inférieures à 1 mM inhibe l'infection virale à plus de 95 % à une dose de 100  $\mu M$  et à 50 % à une dose d'environ Une explication logique 5 μM. résultats est que la molécule 5(KPR) TASS a une forte affinité pour un site dans la DPPIV/CD26 d'accrochage) qui devrait être indépendant du site catalytique impliqué dans l'activité enzymatique. Du fait que KPR pourrait servir de substrat suggère aussi que le site catalytique et le site d'accrochage interagissent avec des structures peptidiques similaires.

# i) exemple de différents inhibiteurs pour l'infection par le HIV de type 5(KPR) TASS

Les cellules CEM ont été incubées (37°C, 30 min) avant l'infection avec HIV-1 LAI avec différentes concentrations (de 50 à 0,5  $\mu$ M). Les cellules infectées en présence de l'inhibiteur ont ensuite été cultivées pendant 4 jours et le production de virus a été évaluée en mesurant la concentration de p25 dans

le surnageant de culture. Le tableau ci-dessous indique la concentration du peptide qui donne une inhibition d'au moins 90% et 50% de la production du virus.

Concentration du peptide inhibant la production du HIV

Peptide	90%	50%
5 (KPR) TASS	20 μΜ	10 μΜ
5 (KGR) TASS	50 μM	N.T.
5 (PKR) TASS	50 μM	N.T.
5 (RPK) TASS	10 μΜ	1 μΜ
5 (K $\Psi$ CH <sub>2</sub> -N-PR) TASS*1 $\mu$ M	0,5 μΜ	·

<sup>\*</sup> La liaison peptidique entre KP est réduite.

### N.T. non testé

# h) le site de reconnaissance du peptide 5(KPR)TASS dans CD26

Les anticorps 1F7 contre la CD26 (C. Morimoto, DanaFarber Cancer Institute, Boston USA) l'entrée du virus HIV (Callebaut et al., Science, 262, 2045-2050) sans inhiber l'activité enzymatique de la Ces résultats ont suggéré que d'interaction de la CD26 avec l'enveloppe du HIV se situe en dehors du site de reconnaissance du substrat de l'activité peptidase de CD26. Cette suggestion est en accord avec l'action de la peptide 5(KPR)TASS qui à la concentration de 50  $\mu$ M inhibe plus de 90 % de l'entrée đu virus sans affecter l'activité enzymatique.

Pour démontrer si le site d'action de la 5(KPR)TASS est le même que celui de l'anticorps 1F7, nous avons effectué l'expérience suivante : les cellules MOLT une lignée de lymphocytes T humain (CD4+

et CD26+) ont été incubées (5 min à température ambiante) avec ou sans addition de 50  $\mu$ M de 5(KPR)TASS ou 50  $\mu$ M de ALBA 2 (qui inhibe l'activité enzymatique mais pas l'entrée du virus). Les anticorps ont été ajoutés ensuite tels que MAb 1F7 anti CD26, MAb BA5 un autre anticorps anti CD26 (Immunotech) qui n'affecte l'entrée du HIV, MAb OKT4 anti-CD4 Diagnostics Systems), MAb ALB1 anti CD45 (Immunotech) (tyrosine kinase associée avec CD26) et les cellules sont incubées à 4°C pendant 1 h. Les cellules sont ensuite lavées et analysées par FACS (abréviation de l'expression anglaise "Fluorescence- activated cell sorting analysis" ou "analyse par fluorescence de catégories de cellules activées") : voir la figure fournissant les spectres caractéristiques résultant de l'analyse par FACS de la reconnaissance du CD26 (par MAb 1F7 et MAb BA5), CD4 (par MAb OKT4) et CD45 (par MAb ALB1) à la surface des cellules MOLT en l'absence ou en présence de 5 (KPR) TASS (cité comme S13) et ALBA2. Les résultats montrent que 5(KPR)TASS (cité sous le nom S13) inhibe la reconnaissance de CD26 par MAb 1F7 tandis que la reconnaissance de CD26 par MAb BA5 n'est pas affectée, indiquant ainsi que l'épitope MAb 1F7 'est bien le site d'interaction 5(KPR)TASS. Il est intéressant de noter que ALBA 2 qui n'affecte pas l'entrée du virus ne modifie pas la reconnaissance de la CD26 par l'anticorps 1F7 ou par BA5.

L'effet de 5(KPR)TASS sur l'épitope de MAb 1F7 c'est à dire CD26 est spécifique car la reconnaissance des autres antigènes de surface tels que CD4 et CD26 ne sont pas modifiés par 5(KPR)TASS.

されていて、必要を経験の表によって、

### Conclusion

Le complexe glycoprotéine formant l'enveloppe du virus et comportant la protéine de surface SU (gp120) et la protéine transmembranaire TM (gp41), joue un rôle important dans l'infection par le VIH; la gp120 contient le site de fixation au CD4, et la gp41 le motif peptidique nécessaire au processus de fusion membranaire. L'association non-covalente de la gp120 et la gp41 forme un complexe conformationnel qui est essentiel pour les deux fonctions principales du complexe gp120/41; l'entrée du noyau (core) du virus dans les cellules par fusion des membranes virale et cellulaire, et l'induction de l'effet cytopathogène par fusion des membranes des cellules infectées (exprimant le complexe gp120/gp41 à la surface) avec celles des cellules voisines.

L'expression du complexe gpl20/gp41 à la surface des cellules infectées conduit à une interaction avec les molécules CD4 des cellules voisines non infectées, qui entraîne un effet cytopathogène caractéristique du VIH (Laurent-Crawford et al., 1993, AIDS Res. Hum. Retroviruses 9, 761-773) : formation de syncytia (cellules multinucléées générées par la fusion des cellules infectées avec les cellules non infectées) et/ou la mort cellulaire par apoptose (fragmentation de la chromatine niveau au des liens internucléosomiques).

Le fait que les différentes fonctions du complexe d'enveloppe gp120/gp41 : 1) l'entrée virale ; 2) la formation des syncytia ; 3) l'induction de l'apoptose sont inhibées par la molécule 5(KPR)TASS suggère que dans ces différentes fonctions du complexe gp120/gp41, cette molécule inhibe l'interaction de la boucle V3 avec une protéine de surface, par exemple, la DPPIV/CD26.

5 (KPR) TASS est un inhibiteur potentiel de l'entrée de HIV et de l'infection. Il présente très

peu d'effet, à supposer qu'il puisse même constaté, sur l'activité enzymatique DPP IV. Ainsi on peut penser que 5 (KPR) TASS agit principalement sur le site de reconnaissance du substrat (c'est-à-dire la boucle V3 de la gp120) sans affecter catalytique de la molécule CD26. Une des explications de l'activité plus importante de 5 (KPR) TASS par rapport au monomère KPR pourrait être trouvée dans le fait que la molécule CD26 existerait sous forme d'un multimère d'où également une présentation également plus efficace d'un multimère de type **KPR** plus efficace.

Le résidu KPR dans la molécule TASS peut également être remplacé par d'autres peptides pour former des variants de cet inhibiteur, par exemple : RPK, RPR, PKR, KGR.

Le tripeptide KPR est un des motifs conservés dans la boucle V3, précisément trouvé dans la partie C-terminale de la boucle V3 de certains VIH-2. raison de la présence du dipeptide KP, KPR pourrait servir comme un substrat de l'enzyme DPPIV/CD26. Par ailleurs, nous avons démontré que le tripeptide KPR monomère à 10 mM inhibe l'entrée de VIH et aussi inhibe l'activité de la DPPIV. Sur ces données, nous avons ici démontré que la présentation multimérique de ce tripeptide KPR (par exemple 5(KPR-TASS) augmente considérablement l'efficacité de cette molécule pour inhiber l'entrée de VIH, la formation de syncytia et l'induction de l'apoptose. Mais à la concentration (10-200 $\mu$ M) de 5(KPR)TASS quand l'infection virale est inhibée, l'activité enzymatique n'est pas affectée. Ce n'est qu'à une concentration de 1-10mM de 5(KPR)TASS, que l'activité de la DPPIV est inhibée.

Enfin, les peptides de type 5(KPR)TASS semblent interagir avec CD26 dans une région qui constitue l'épitope de l'anticorps monoclonal anti-CD26, MAb 1F7.

Exemple de l'effet inhibiteur de différents peptides synthétiques multimères (correspondant à la molécule TASS ou à des formes modifiées de la molécule TASS), sur l'infection par HIV-1 LAI dans des cellules CEM.

Des cellules CEM ont été incubées (15-30 minutes, 37°C) avec les différents peptides avant l'infection avec la souche HIV-1 LAI (60 minutes, 37°C). Les cellules ont ensuite été centrifugées et suspendues dans un milieu de culture frais contenant les différents inhibiteurs. La formation de syncytia a été suivie au jours 3 et 4 après l'infection (post-infection (p.i)) et les surnageants de cultures ont été testés pour déterminer leur concentration en protéine majeure du noyau (core) de HIV, p24/p25. On a remarqué une très bonne corrélation entre l'inhibition de la formation des syncytia et la production de HIV (c'est-à-dire la concentration de p24/p25).

La matrice de TASS est composée des résidus suivants : KKKGPKEKGC. Comme contrôle, on a utilisé une matrice TASS modifiée dans laquelle le résidu proline (P) avait été modifié par un résidu G conformément à la séquence suivante : KKKGGKEKGC. Cette dernière séquence est dénommée TASS(GG). Une autre molécule TASS modifiée répondant à la séquence KKKKGC a également été utilisée. Dans certains cas, la matrice MAP a été utilisée dans un but de comparaison.

### O1 5 (KPR)-TASS

99% inhibition à 100  $\mu M$  85% inhibition à 25  $\mu M$  25-50% inhibition à 10  $\mu M$ 

### 03 8 (KPRG) - MAP

93% inhibition à 50  $\mu$ M 58% inhibition à 25  $\mu$ M 18% inhibition à 10  $\mu$ M

- 05 8 (RPG)-MAP 50% inhibition à 100  $\mu$ M 8% inhibition à 50  $\mu$ M
- 99% inhibition à 50  $\mu$ M 50% inhibition à 10-25  $\mu$ M
- 4 X 2(IPIG)-TASS. Pas d'effet à 100  $\mu$ M
- 98% inhibition à 100  $\mu$ M 86% inhibition à 50  $\mu$ M
- 5 (KGR)-TASS 86-99% inhibition à 50  $\mu$ M
- 8 (KPRG)-TASS 85% inhibition à 50  $\mu$ M 70% inhibition à 25  $\mu$ M 50% inhibition à 10  $\mu$ M
- 5 (KPRQAG)-TASS Toxique à 100 et 50  $\mu$ M Pas d'effet à 25  $\mu$ M
- 5 (IPIG)-TASS

  Pas d'effet à 100  $\mu$ M
- 2 (KGR)-TASS
  Pas d'effet à 100  $\mu$ M
- 015 5 (KGR)-TASS (GG)

  Toxique à 100  $\mu$ M

  90-99% inhibition à 50  $\mu$ M

  70% inhibition à 25  $\mu$ M
- 016 5 (PKR) -TASS (GG)

99% inhibition à 50  $\mu$ M 75% inhibition à 25  $\mu$ M

018 5 (KGQ)-TABS

45% inhibition à 100  $\mu M$  Pas d'effet à 50  $\mu M$ 

019  $5(X\Psi CH_2-N-PR)-TASS$ 

Cytostatique à 50  $\mu$ M (35% de cellules en moins)

99% inhibition à 25  $\mu$ M

99% inhibition à 10 μM

65% inhibition à 1 μM

50% inhibition à 0.5  $\mu$ M

020 5 (€acetyleKPR)-TASS

Peut être inhibé de 50% à 10  $\mu M$ 

021 5 (PKR) - TASS

95% inhibition à 100  $\mu M$ 

75%; 60% inhibition à 25  $\mu$ M

50% inhibition à 10  $\mu$ M

022 5(G)-TASS

8% inhibition à 100  $\mu M$ 

Pas d'effet à 50  $\mu M$ 

023 3 (KPR) -TASS

24% inhibition à 100  $\mu$ M

Pas d'effet à 50  $\mu M$ 

025 5 (RPK) -TASS

99% inhibition à 50  $\mu$ M

97% inhibition à 25 μM

97% inhibition à 10  $\mu M$ 

50%; 65% inhibition à 1  $\mu$ M

Pas d'effet à 0.5  $\mu M$ 

027 5 (pyrkr) - TASS

95% inhibition à 50  $\mu$ M

86% inhibition à 25  $\mu$ M 66% inhibition à 10  $\mu$ M

5 ( $\epsilon$ AminohexanoylePR)-TASS 90% inhibition à 50  $\mu$ M 67% inhibition à 25  $\mu$ M 66% inhibition à 10  $\mu$ M

5 (KER)-TASS

67% inhibition à 50  $\mu$ M · 50% inhibition à 25  $\mu$ M

34% inhibition à 10  $\mu$ M

96% inhibition à 50  $\mu$ M 77% inhibition à 25  $\mu$ M 58% inhibition à 10  $\mu$ M

Hexanoyl 4 (RPK) - TASS

Pas d'effet à 50  $\mu$ M

5((D)R(D)P(D)K)-TASS
98% inhibition à 50  $\mu$ M
98% inhibition à 25  $\mu$ M
98% inhibition à 10  $\mu$ M
82% inhibition à 5  $\mu$ M
20% inhibition à 1  $\mu$ M

96% inhibition à 50  $\mu$ M 95% inhibition à 25  $\mu$ M 95% inhibition à 10  $\mu$ M 85% inhibition à 5  $\mu$ M 10% inhibition à 1  $\mu$ M

034 4 (RPK)-TASS 71% inhibition à 50  $\mu$ M 40% inhibition à 25  $\mu$ M 24% inhibition à 10  $\mu$ M

WO 95/29190 PCT/FR95/00528

32

```
035
           5 (ACRPK) - TASS (aAc: Acetyl CH3...)
     90% inhibition à 50 \mu M
     59% inhibition à 25 μM
     20% inhibition à 10 \mu M
           5 (RPK) - KKKKGC
036
     98% inhibition à 50 \mu M
     98% inhibition à 25 µM
     98% inhibition à 10 µM
     60% inhibition à 5 \muM
     35% inhibition à 1 \muM
037
           5(R-\Psi CH_2N-PK)-KKKKGC
     99% inhibition à 20 \mu M
     99% inhibition à 10 \mu M
     99% inhibition à 5 μM
     65% inhibition à 1 µM
     50% inhibition à 0.5 \mu M
038
          5 ((D) R-\Psi CH_2N-(D) P(D) K) -KKKKGC
     99% inhibition à 20 \mu M
     99% inhibition à 10 \mu M
     99% inhibition à 5 \muM
     82% inhibition à 1 \muM
     50% inhibition à 0.5 \muM
```

### Conclusions:

Ces études structure-fonction suggèrent que la présentation pentavalente des motifs KPR ou RPK correspond à la présentation optimale. La présentation octavalente (voir N° 6 et 10) n'augmente pas l'activité inhibitrice et la présentation trivalente ou tétravalente conduit à une activité d'inhibition faible (voir N° 23 et 24).

Les différentes molécules peptides-TASS sont actives à des concentrations en microgrammes pour bloquer l'entrer de HIV, l'infection et la formation

de syncytium. Avec une infection par HIV-1 LAI à haute dose sur des cellules T de type CEM, la valeur de la concentration inhibitrice à 50% (IC<sub>50</sub>) pour certaines des molécules (N° 19, 25, 32, 33, 36, 37, 38) est comprise entre 0.5 et 2  $\mu$ M.

## Caractéristiques du motif inhibiteur :

$$K - P - R$$
 (1) (2) (3)

D'après les exemples précédents, une formule préférée du motif inhibiteur comporterait les résidus suivants :

- Deux acides aminés devraient être des résidus basiques, par exemple K ou R ; K pouvant être remplacé par R et vice-versa. Ces deux résidus basiques pourraient occuper l'une quelconque des positions 1, 2 ou 3 (voir exemple N°1, 16, 21, 25 et 33).
- Le résidu P pourrait être délété ou remplacé par un résidu G pour obtenir un motif actif (N°15 et 30) mais le remplacement par un résidu de type E diminuerait l'action inhibitrice (voir N°16).
- Le remplacement d'un résidu basique par un autre résidu hydrophile tel que le résidu Q réduit considérablement l'activité inhibitrice (voir N°18; 5(KGQ)-TASS).
- Le groupe  $\epsilon$  amino du résidu K est important puisque l'acétylation de ce groupe réduit considérablement l'action inhibitrice de la molécule (N°20).
- Le groupe  $\alpha$ -amino du motif ne joue pas un rôle crucial puisque qu'il peut être acétylé (voir N'35) sans que l'activité inhibitrice soit réduite considérablement. De même l'introduction d'un acide

pyroglutamique à la position 1 n'affecte pas l'activité inhibitrice (voir N°27).

- L'introduction du caminohexanoyl à la position 1 ne réduit pas l'activité de la molécule (voir 28).
- La construction faite avec l'enantiomère D du motif d'inhibition est aussi active que la construction correspondant à la configuration L du motif inhibiteur (voir N°32).
- La réduction de la liaison peptidique entre l'acide aminé l et l'acide aminé 2, accroît considérablement l'action inhibitrice de la molécule (N°19, 37, 38).

· 一个一个一个一个一个

#### REVENDICATIONS

- 1. Molécule comprenant une pluralité de motifs ou "motifs répétés" susceptibles d'être reconnus par une ectoprotéine (à la surface des cellules) notamment par le récepteur CD26 (encore appelé enzyme DPPIV) ces motifs étant tous portés par une matrice peptidique autorisant leur présentation multiple à l'enzyme et présentant une affinité pour celle-ci.
- 2. Molécule selon la revendication 1, caractérisée en ce que la matrice peptidique portant les "motifs répétés" contient des résidus d'acides aminés possédant une fonction réactive non engagée dans une liaison peptidique avec des résidus voisins d'acides aminés, ces fonctions réactives intervenant dans la fixation desdits motifs répétés sur cette matrice.
- 3. Molécule selon la revendication 2, caractérisée en ce qu'elle comprend des résidus d'acides aminés de type lysine, les susdits motifs répétés étant alors greffés sur les groupes epsilonamino d'une partie au moins de ces résidus lysine.
- 4. Molécule selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisée en ce que la matrice peptidique comprend l'enchaînement d'acides aminés suivant : K  $X_1$  K  $X_2$   $X_3$  dans lequel  $X_1$  est la lysine, la valine, l'alanine ou l'isoleucine,  $X_2$  et  $X_3$  représentent la glycine ou la proline et sont différents l'un de l'autre.
- 5. Molécule selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, caractérisée en ce que la matrice peptidique comprend un enchaînement d'acides aminés choisi parmi les séquences suivantes :
  - K X, K G P
  - K X1 K K G P
  - K  $X_1$  K G P K  $X_4$  K
  - K X1 K G P K X4 K G C,

X<sub>1</sub> K G G K X<sub>4</sub> K G C K K K X<sub>1</sub> K G K  $X_1 K$ P K X<sub>1</sub> K K K X<sub>1</sub> K K G C X<sub>1</sub> K P G K X<sub>4</sub> K X<sub>1</sub> K P G K X4 K G C K K K  $X_1$  K PG  $X_1 K X_4 K X_1 K$ K X1 K X4 K X1 K G C

dans lesquels  $X_1$  est facultatif et peut être la lysine, la valine, l'alanine ou l'isoleucine et  $X_4$  est facultatif et peut être l'acide glutamique, la valine, l'alanine ou l'isoleucine.

- 6. Molécule selon l'une quelconque des revendications l à 5, caractérisée en ce que les acides aminés de la matrice sont sous forme dextrogyre ou levogyre.
- 7. Molécule selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, caractérisée en ce que la matrice peptidique comprend entre 2 et 8 motifs répétés, de préférence entre 4 et 6 motifs, notamment 5 motifs.
- 8. Molécule selon l'une quelconque des revendications 1 à 7, caractérisée en ce que les liaisons peptidiques entre tout ou partie des acides aminés des motifs sont modifiées de façon à prévenir leur hydrolyse enzymatique.
- 9. Molécule selon l'une quelconque des revendications l à 8, caractérisée en ce que le motif répété comprend trois acides aminés dont deux sont des résidus basiques, par exemple K et/ou R.

- 10. Molécule selon l'une quelconque des revendications 1 à 9, caractérisée en ce que le motif répété répond à la séquence KPR.
- 11. Molécule selon l'une quelconque des revendications l à 9, caractérisée en ce que le motif répété comprend une séquence choisie parmi les suivantes ou correspond à l'une de ces séquences : RP, KP, PK, PR, RK, KR, KPR, RPK, PKR, PRK.

KER, KGQ, KGR, RPR, RPG, AHXPR, PYTKR, RPGR, KPGR, KPRG, GPGR, IPIG, GPGRAF, KRPGNK, RPGNK, KRPRQ, KPRQAG

12. Molécule selon l'une quelconque des revendications 1 à 11, caractérisée en ce qu'elle répond à la formule suivante :

R R R R P P P P K K K K K

RPK-KKKGPKEKGC.

- 13. Molécule selon l'une quelconque des revendications 1 à 11, caractérisée en ce qu'elle comprend plusieurs motifs répétés différents.
- 14. Molécule selon l'une quelconque des revendications l à 13, caractérisée en ce que la matrice peptidique est remplacée par une molécule fonctionnellement équivalente choisie parmi les polyamines, par exemple le Tris (2 aminoethyle) amine ou les dendrimères.
- 15. Composition susceptible d'inhiber l'infection due à un rétrovirus humain de type HIV, notamment de type HIV-1 ou HIV-2 ou SIV, caractérisée en ce qu'elle comprend à titre de principe actif, une molécule selon l'une quelconque des revendications 1 à 14.
- 16. Composition selon la revendication 15, caractérisée en ce qu'elle a la capacité d'inhiber l'interaction entre le récepteur cellulaire CD26 ou DPPIV et la glycoprotéine externe d'enveloppe du

rétrovirus HIV, de préférence sans affecter l'activité enzymatique de la DPPIV CD26.

- 17. Utilisation d'une molécule selon l'une quelconque des revendications l à 14 pour la préparation d'un médicament pour le traitement d'une infection due à un rétrovirus humain de type HIV.
- 18. Composition selon la revendication 17 caractérisée en ce qu'elle a la capacité d'inhiber l'entrée des particules du VIH en empêchant la fusion des membranes cellulaire et virale.
- 19. Composition selon la revendication 17, caractérisée en ce qu'elle a la capacité d'inhiber la fusion des cellules infectées avec des cellules voisines.
- 20. Composition selon la revendication 17, caractérisée en ce qu'elle a la capacité d'inhiber l'induction de la mort cellulaire par l'apoptose en empêchant l'interaction du complexe des glycoprotéines d'enveloppe gp120/gp41 avec les cellules cibles.
- 21. Composition pharmaceutique, caractérisée en ce qu'elle comprend à titre de principe actif, une molécule selon l'une quelconque des revendications 1 à 14.
- 22. Utilisation d'une molécule selon l'une quelconque des revendications 1 à 14, pour préparation d'un médicament capable l'interaction entre le récepteur cellulaire CD26 ou DPPIV et la glycoprotéine externe d'enveloppe du rétrovirus HIV.
- 23. Composition immunogène, caractérisée en ce qu'elle comprend, à titre de principe actif une molécule selon l'une quelconque des revendications 1 à 14.

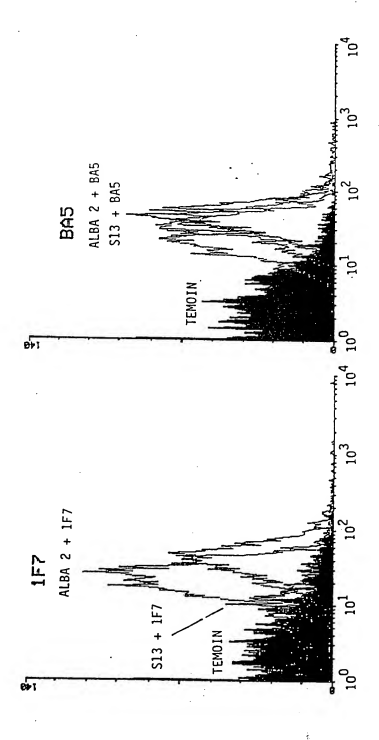


FIGURE 1A

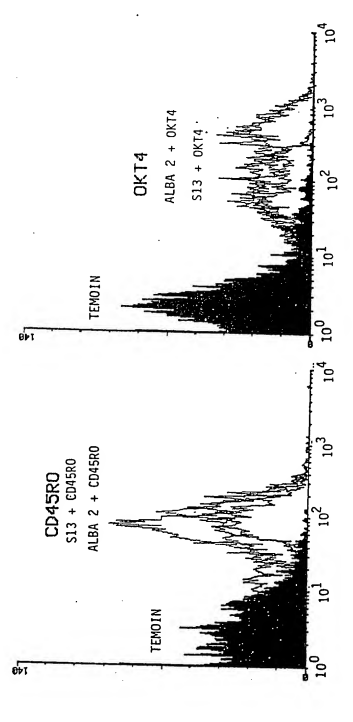


FIGURE 18

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interns at Application No
PCT/FR 95/00528

			PCI/FR 95	0/00528	
IPC 6	SIFICATION OF SUBJECT MATTER C07K14/16 A61K38/00				
İ					
	to International Patent Classification (IPC) or to both national class S SEARCHED	sufication and IPC			
Minimum	documentation searched (classification system followed by classific	ation symbols)			
IPC 6	C07K A61K				
<u></u>					
Document	ation searched other than minimum documentation to the extent the	it such documents are inclu	ided in the fields	earched	
Electronic	data base consulted during the international search (name of data b	ase and, where practical, a	earch terms used)		
		•	•		
		•			
			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	•	
	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	relevant passages		Relevant to claim No.	
Y	SCIENCE,			1-23	
•	vol. 262, no. 5142, 24 December	1993		152	
	WASHINGTON DC, ÉTATS UNIS,		}		
	pages 2045-2050,   C. CALLEBAUT ET AL. 'T cell act	ivation			
	antigen, CD26, as a cofactor for				
	HIV in CD4+ cells.'	·			
	cited in the application see the whole document		İ		
	and the whole documents				
		-/			
	-				
Ì					
			ł		
	·	,			
Y Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family me	mbers are listed in	n annex.	
•	regories of cited documents:	T later document publis or priority date and s		mational filing date h the application but	
conside	ent defining the general state of the art which is not ered to be of particular relevance	cited to understand to invention			
"E" earlier document but published on or after the international filing date  "X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot			novel or cannot	be considered to	
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or involve an inventive step when the document is taken alone which is cited to establish the publication date of another  "V" document of naticular relevance: the claimed invention					
O document referring to an oral disclosure, use, exhibition or document is combined with one or more other such docu-					
other means ments, such combination being obvious to a person skilled in the art.					
later than the priority date claimed *& document member of the same patent family					
Date of the actual completion of the international search  Date of mailing of the international search report					
2	l August 1995	(	5. 09. 95		
Name and m	nailing address of the ISA	Authorized officer			
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijiwijk				
	Td. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 Nooij, F				
		1			

### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

Inter. and Application No PCT/FR 95/00528

Patent document cited in search report	Publication date	Patent memi		Publication date
WO-A-9507929	23-03-95	AU-B-	7619694	03-04-95
WO-A-9428915	22-12-94	FR-A- FR-A- AU-B-	2707169 2707170 1030195	13-01-95 13-01-95 03-01-95

### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte. anal Application No PCT/FR 95/00528

0.00	- CONTRACTOR COLUMN TO THE PROPERTY OF THE PRO	PC1/FR 95/00528
C.(Continue	tion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT  Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
	and a second the second	
Y	COMPTES RENDUS DE L'ACAD MIE DES SCIENCES. S RIE III. SCIENCES DE LA VIE., vol. 316, no. 11, November 1993 PARIS, FRANCE, pages 1381-1387, J. FANTINI ET AL. 'Multi-branched peptides based on the HIV-1 V3 loop concensus motif inhibit HIV-1 and HIV-2 infection in CD4+ and CD4- cells.' see abstract see figure 1	1-23
A	IMMUNOLOGY TODAY, vol. 15, no. 4, April 1994 AMSTERDAM, PAYS BAS, pages 180-184, B. FLEISCHER ET AL. 'CD26: a surface protease involved in T-cell activation.' see page 183, left column, line 19 - line 57	1-23
A	ANNALES DE L'INSTITUT PASTEUR, ACTUAL., vol. 5, no. 1, 1994 PARIS, FRANCE, pages 41-46, C. CALLEBAUT ET AL. 'L'entrée du VIH dans les cellules CD4+ requiert l'antigène de surface CD26.' see the whole document	1-23
A	ANTIVIRAL CHEMISTRY AND CHEMOTHERAPY, vol. 5, no. 3, 1994 OXFORD, GRANDE BRETAGNE, pages 195-196, A. BENJOUAD ET AL. 'Multi-branched peptide constructs (MBPC) of the V3-loop of envelope glycoprotein gp120 inhibit human immunodeficiency virus-induced syncytium formation.' see the whole document	1-23
P,Y	WO,A,95 07929 (ARMEL SA) 23 March 1995 see claims	1-23
P,Y .	WO,A,94 28915 (INSTITUT PASTEUR) 22 December 1994 see claims	1-23
	; ;	

# RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Dema: 'internationale No PCT/FR 95/00528

	NT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CO7K14/16 A61K38/00						
	Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB						
	B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE  Documentation minimale consulte (système de classification suivi des symboles de classement)						
CIB 6 CO7K A61K							
Documentation c	consultée autre que la documentation minimale dans la mesure o	où ces documents relèvent des domaines s	ur lesquels a porté la recherche				
Base de données utilisés)	électronique consultée au cours de la recherche internationale (r	nom de la base de données, et si cela est :	réalisable, termes de recherche				
·····		• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •					
<del></del>	S CONSIDERES COMME PERTINENTS						
Cattgorie Ider	ntification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication	des passages pertinents	no, des revendications visées				
	SCIENCE,		1-23				
	vol. 262, no. 5142, 24 Décembre 19 WASHINGTON DC. ÉTATS UNIS.	993					
	pages 2045-2050,						
	C. CALLEBAUT ET AL. 'T cell active antigen, CD26, as a cofactor for a						
	HIV in CD4+ cells.	entry of					
	cité dans la demande						
'	voir le document en entier						
	<del>-</del> ,	/- <del>-</del>					
X Voir la sui	te du cadre C pour la fin de la liste des documents	Les documents de familles de bre	vets sont indiqués en annexe				
		document ultérieur publié après la dat date de priorité et n'appartenenant pa					
considert co	finissant l'état général de la technique, non mme particulièrement pertinent	technique pertinent, mais cité pour co ou la théorie constituant la base de l'i	emprendre le principe				
"E" document ant ou après cett	térieur, mais publié à la date de dépôt international be date	K° document particulièrement pertinent	l'invention revendiquée ne peut				
"L" document pou priorité ou ci	uvant jeter un doute sur une revendication de ité pour déterminer la date de publication d'une	être considérée comme nouvelle ou co inventive par rapport au document co	onsidere isolement				
autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)  O document se référant à une divulgation orale, à un usage, à  Y document particulièrement pertinent, l'invention revendiquée  ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive  loraque le document est associé à un ou plusieurs autres							
time exposition ou tous autres moyens document de même nature, cette combinaison étant évidente  P' document publié avant la date de dépôt international, mais pour une personne du métier							
posterieurement à la date de priorité revendiquée '&' document qui fait partie de la même famille de brevets							
Date à laquelle la	recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport o	le recherche internationale				
21 Ac	oût 1995	05.09.95					
	stale de l'administration chargée de la recherche internationale	Fonctionnaire autorist	- <u>-</u> -				
N	ffice Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 L - 2280 HV Rijswijk						
	d. (+31-70) 340-2040, Tz. 31 651 epo nl, az: (+31-70) 340-3016	Nooij, F					

# RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demand ternationale No
PCT/FR 95/00528

C(min) D	OCTIVENTS CONSTITUES COMME DEPOSITIONS	PCT/FR 95/00528
	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS  Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinent	
Cangaric	including des decembent cites, avec, le ces centent, i indicadon des passages pertinent	no. des revendications vistes
Y	COMPTES RENDUS DE L'ACAD MIE DES SCIENCES. S RIE III. SCIENCES DE LA VIE., vol. 316, no. 11, Novembre 1993 PARIS, FRANCE, pages 1381-1387, J. FANTINI ET AL. 'Multi-branched peptides based on the HIV-1 V3 loop concensus motif inhibit HIV-1 and HIV-2 infection in CD4+ and CD4- cells.' voir abrégé voir figure 1	1-23
A .	IMMUNOLOGY TODAY, vol. 15, no. 4, Avril 1994 AMSTERDAM, PAYS BAS, pages 180-184, B. FLEISCHER ET AL. 'CD26: a surface protease involved in T-cell activation.' voir page 183, colonne de gauche, ligne 19 - ligne 57	1-23
A	ANNALES DE L'INSTITUT PASTEUR, ACTUAL., vol. 5, no. 1, 1994 PARIS, FRANCE, pages 41-46, C. CALLEBAUT ET AL. 'L'entrée du VIH dans les cellules CD4+ requiert l'antigène de surface CD26.' voir le document en entier	1-23
A	ANTIVIRAL CHEMISTRY AND CHEMOTHERAPY, vol. 5, no. 3, 1994 OXFORD, GRANDE BRETAGNE, pages 195-196, A. BENJOUAD ET AL. 'Multi-branched peptide constructs (MBPC) of the V3-loop of envelope glycoprotein gp120 inhibit human immunodeficiency virus-induced syncytium formation.' voir le document en entier	1-23
Ρ,Υ	WO,A,95 07929 (ARMEL SA) 23 Mars 1995 voir revendications	1-23
<b>Ρ,</b> Υ	WO,A,94 28915 (INSTITUT PASTEUR) 22 Décembre 1994 voir revendications	1-23

### RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renscignements relatifs au., ...embres de familles de brevets

Dez e Internationale No PCT/FR 95/00528

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)		Date de publication
WO-A-9507929	23-03-95	AU-B-	7619694	03-04-95
WO-A-9428915	22-12-94	FR-A- FR-A- AU-B-	2707169 2707170 1030195	13-01-95 13-01-95 03-01-95

Formulaire PCT/ISA/210 (annexe familles de brevets) (juillet 1992)

•			
			10
	-		